This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



® BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

[®] Off nlegungsschrift[®] DE 44 27 531 A 1

(5) Int. Cl.⁶: **C 07 K 7/00** A 61 K 38/22

A 61 K 38/22 A 61 K 49/00



DEUTSCHES PATENTAMT

② Aktenz ich n:

P 44 27 531.5

Anmeldetag:

4. 8.94

(3) Offenlegungstag:

8. 2.96

(7) Anmelder:

Forssmann, Wolf-Georg, Prof. Dr.med., 30175 Hannover, DE 2 Erfinder:

Bensch, Klaus W., Dr.rer.nat., 30625 Hannover, DE; Forssmann, Wolf-Georg, Prof. Dr.med., 30625 Hannover, DE; Schulz-Knappe, Peter, Dr.med., 30625 Hannover, DE

Humanes zirkulierendes β-Defensin hBD-1

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Polypeptid mit antibiotischen Eigenschaften, humanes β-Defensin 1 (kurz hBD-1) sowie von ihm abgeleitete Fragmente und/oder Derivate, ein für hBD-1 oder von ihm abgeleiteten Fragmente kodierendes Polynukleotid, insbesondere eine cDNA, ein Arzneimittel enthaltend das erfindungsgemäße Peptid, ein Diagnosemittel, Verwendung von hBD-1 für zweite medizinische Indikationen sowie eine Nukleinsäuresonde hybridisierend für das β-Defensin hBD-1 oder eines seiner Fragmente.

Beschreibung

Das β-Def nsin hBD-1 konnte üb rraschend rweise aus humanem Hämofiltrat isoli rt w rden. Es besteht aus der nachst hend angegebenen Aminosäuresequenz:

DHYNCVSSGG QCLYSACPIF TKIQGTCYRG KAKCCK

5

10

45

50

65

Das erfindungsg mäße Peptid ist erhältlich durch ein Reinigungsverfahren ausg h nd von humanem Hämofiltrat.

Das humane Hämofiltrat wird gegebenenfalls mit Wasser verdünnt und angesäuert. Der pH-Wert beträgt vorzugsweise 1,5 bis 3,5, insbesondere 2,5 bis 3,0. Danach wird das Hämofiltrat über einen Kationenaustauscher geleitet, beispielsweise einem mit Sulfonsäuregruppen modifizierenden Trägermaterial (Fraktogel SP-650 (M), Merck, Darmstadt). Die an den Kationenaustauscher gebundenen Peptide werden mit einer relativ hoch konzentrierten Salzlösung eluiert. Die Ionenstärke der Elutionslösung entspricht dabei ungefähr einer 0,7 bis 1,3 molaren Natriumchloridlösung.

Das aufgefangene Eluat wird mit einem peptidfällenden Reagenz, beispielsweise Ammoniumsulfat, versetzt. Die Ausfällung der Peptid erfolgt vorzugsweise bei niedrigeren Temperaturen, insbesondere im Bereich von 4°C bis 10°C. Das so gewonnene Präzipitat wird von der überstehenden Lösung abgetrennt.

Das Präzipitat wird in Wasser gelöst und die Lösung neutralisiert, vorzugsweise mit Natriumhydroxid auf einen pH zwischen 6,5 und 7,0. Die hochmolekularen Proteine werden von den Peptiden abgetrennt, beispielsweise mit Hilfe einer Ultrafiltration durch eine Ultrafiltrationsmembran mit einer Ausschlußgrenze von 20 000 Da (Cellulosetriacetat-Membran der Fa. Sartorius).

Das die Peptide enthaltene Ultrafiltrat wird einer weiteren Kationenaustausch-Chromatographie unterzogen. Diese Chromatographie ist vorzugsweise eine Gradientenelutions-Chromatographie mit einem Puffer geringerer Ionenstärke bis zu einem Puffer mit höherer Ionenstärke entsprechend einer Ionenstärke von 0,7 M bis 1,3 M Ammoniumacetat.

Die das erfindungsgemäße Peptid enthalten Fraktionen werden mittels semipräparativer Umkehrphasen-Chromatographie beispielsweise an mit C4 modifizierten Trägermaterialien weitergereinigt. Der Aufreinigungsgrad wird vorzugsweise mittels analytischer Umkehrphasen-Chromatographie beispielsweise an mit C18 modifizierten Trägermaterialien und der Kapillarzonenelektrophorese überprüft.

Die durch die chromatographische Reinigung erhaltene Substanz wurde der Strukturaufklärung zugeführt. Die Bestimmung der Molekülmassen des nativen Peptids sowie seiner proteolytischen Fragmente und chemisch modifizierten Derivate erfolgte mittels eines Sciex API III Massenspektrometer. Die Aminosäureanalyse wurde nach einer sauren Totalhydrolyse durchgeführt. Die Sequenzanalyse erfolgte über einen Edman-Abbau der Peptids, seiner proteolytischen Spaltprodukte sowie von chemisch modifizierten Derivaten mit einem ABI 473 A Sequenzer.

Aus der erfindungsgemäßen Peptidsequenz läßt sich ein Polynukleotid ableiten, kodierend für das β-Defensin hBD-1.

Das Polynukleotid ist insbesondere eine cDNA, die sowohl als Ausgangspunkt einer gentechnischen Herstellung des β-Defensins hBD-1 dienen kann, wie auch als analytisches Werkzeug zu Nachweis des Auftretens von für das Peptid kodierender DNA oder mRNA.

Dabei können entsprechende Derivate als Hybridisierungssonden eingesetzt werden. Beispielsweise weist die cDNA des erfindungsgemäßen Peptids die nachstehende Sequenz auf:

GAC CAC TAT AAC TGC GTC AGC AGT GGA GGG CAA TGT CTC TAT TCT GCC TGC CCG ATC TTT ACC AAA ATT CAA GGC ACC TGT TAC AGA GGG AAG GCC AAG TGC TGC AAG

Neben der gentechnischen Herstellung ist auch die aufbauende Totalsynthese an üblichen Festphasen im Sinne der Merrifield-Synthese möglich. Die Synthesestrategie und der Aufbau des Peptids und von ihm abgeleiteten Derivaten mit den entsprechend geschützten Aminosäuren sind dem Fachmann bekannt.

Das erfindungsgemäße Peptid kann als Arzneimittel Verwendung finden. Seine biologische Aktivität entspricht der einer antibiotischen Substanz. Es ist daher geeignet, als Arzneimittel bei den in Anspruch 10 bis 12 genannten Indikationen eingesetzt zu werden. Das erfindungsgemäße Peptid kann dabei in für Peptide üblicher Weise parenteral, intravenös, intramuskulär, intranasal, lokal-topisch oder bukal verabreicht werden. Die Menge an zu verabreichenden Peptid beträgt 1 mg bis 1 g pro Darreichungseinheit pro Tag.

Das erfindungsgemäße Diagnostikmittel enthält poly- oder monoklonale Antikörper gegen das erfindungsgemäße Peptid gegebenenfalls in fluoreszenz- oder radioaktivmarkierter Form, um in an sich bekannten ELISA oder RIA eingesetzt zu werden.

Die Erfindung wird anhand der folgenden Beispiele näher beschrieben.

Beispiel 1

Batch-Extraktion

In sechs Ansätzen wurden je 800 l humanes Hämofiltrat mit Wasser auf 2500 l verdünnt und der pH mit k nzentrierter HCl auf 2,7 eingestellt. Nach Auftrag auf eine Amicon-Vantage Säule wurden die gebundenen Peptide in 6 bis 7 l luiert (Chromatogramm siehe Abb. 1). Chromatographiebedingungen:	5
Säule: Amicon-Vantage (25 cm Durchmesser × 7 cm Füllhöhe) Füllmaterial: Merck Fractogel SP-650 (M) Batchpuffer: 1 M NaCl, pH 5,5 Fluß beim Auftrag: 2 l/min Fluß beim Eluieren: 1 l/min	10
Detektion: 214 nm Anlage: Pilot-Scale Eigenbau	10
Ammoniumsulfat-Fällung	
Das Eluat wurde direkt nach der Elution mit 660 g/l Ammoniumsulfat versetzt und die Peptide über Nacht bei 4°C ausgefällt. Das Peptidpräzipitat wurde über einen Büchner-Filter filtriert.	15
Ultrafiltration	
Das in 2 l Wasser gelöste Peptidpräzipitat aus 4800 l Hämofiltrat wird mit Natronlauge auf pH 6,8 eingestellt. Eine Abtrennung hochmolekularer Proteine erfolgt über eine Ultrafiltration an einer Zellulosetriacetat-Membran mit einer Ausschlußgröße von 20 kDa (Sartorius Sartocon Mini).	20
Kationenaustausch-Chromatographie	25
Das Filtrat nach Ultrafiltration wird auf eine Leitfähigkeit von 5,7 mS/cm mit Wasser verdünnt und ein pH von 3,0 mit HCl eingestellt. Die Peptidlösung wird auf eine Amicon-Vantage Säule aufgetragen, welche mit Puffer A gespült und mit Puffer B im Gradienten eluiert wird. Es werden alle zwei Minuten Fraktionen gesammelt. Die Fraktion 40 wurde zur weiteren Bearbeitung unterworfen (Chromatogramm siehe Abb. 2).	
Chromatographiebedingungen: Säule: Amicon-Vantage (6 cm Durchmesser × 13 cm Füllhöhe) Füllmaterial: Merck Fractogel SP-650 (M) Puffer A: 0,1 M Essigsäure, 20% Methanol	30
Puffer B: 0,5 M Essigsäure, 20% Methanol, 1 M Ammoniumacetat Gradient: 0—40% B in 60 min, 40% B auf 100% B in 10 min Fluß: 50 ml/min Detektion: 280 nm Chromatographieanlage: BioPilot (Pharmacia)	35
Fraktionen: á 2 min ab Start des Gradienten	40
Semipräparative Reverse-Phase C4-Chromatographie	
Die Fraktion 40 wurde sukzessive in mehreren identischen Chromatographien über eine semipräparative Reverse-Phase Säule aufgetrennt. Die Fraktion 37 enthielt die erfindungsgemäße Substanz (Chromatogramm siehe Abb. 3). Chromatographiebedingungen:	45
Säule: 2 cm × 12,5 cm Stahlsäule Füllmaterial: Parcosil RP-C4 5 μm, 300 Å	
Puffer A: 0,1% TFA Puffer B: 0,1% TFA, 80% Acetonitril Gradient: 5—50% B in 45 min, 50—100% B in 10 min Fluß: 2 ml/min	50
Detektion: 220 nm Chromatographieanlage: Kontron Fraktionen: á 1 min ab Start des Gradienten	55
Analytische Reverse-Phase C18-Chromatographie	
Die Fraktion 37 aus dem semipräparativen Trennschritt wurde auf einer analytischen Säule weiter aufgereinigt (Chromatogramm siehe Abb. 4). Chromatographiebedingungen:	60
Säule: 0,46 cm × 25 cm Stahlsäule Füllmaterial: Vydac RP-C18, 5 μm, 300 Å Puffer A: 0,1% TFA	65
Puffer B: 0,1% TFA, 80% Acet nitril Gradient: 5-50% B in 45 min, 50-100% B in 10 min Fluß: 0,7 ml/min	65

Detektion: 214 nm

Chromatographieanlage: Kontron.

In dieser Rechromatographie wird die Reinheit des isolierten Peptides, wie es zur weiteren Analytik v rwandt wird, deutlich (Chromatogramm siehe Abb. 4).

Kapillar-Zonen-Elektrophorese

Zur Überprüfung der Reinheit wurde eine Kapillarzonen-Elektrophorese angefertigt. Die Fraktion 34 enthält die zu über 98% aufgereinigte Substanz (El ktropherogramm siehe Abb. 5).

Bedingungen:

Kapillare: fused silica Effektive Länge: 50 cm Gesamtlänge: 57 cm

5

20

45

50

55

65

Puffer: 100 mM NaH₂PO₄ pH 2,5, 0,2% Hydroypropylmethylcellulose

Strom: 120 µA const.
Detektion: 200 nm
Temperatur: 25°C

Beispiel 2

Massenbestimmung

Alle Massenbestimmungen des unmodifizierten Peptids, von proteolytischen Fragmenten und chemisch modifizierten Derivaten wurden auf einem Elektrospray-Massenspektrometer (Sciex API III, Fa. Perkin Elmer) durchgeführt. Die Molekülmasse der unbehandelten Peptids wurde zu 3928,0 ± 0,5 Da (Massenspektrum siehe Abb. 6a) bestimmt.

Bestimmung von Cysteinen

Cysteine lassen sich nach vorheriger chemischer Derivatisierung, zum Beispiel nach Reduktion mit β-Mercaptoethanol und Carboxamidomethylierung mit Iodacetamid, in der Peptid-Sequenzierung nachweisen. Nach der Derivatisierung schließt sich eine Entsalzung vorzugsweise über eine analytische Reverse-Phase Chromatographie mit einer Vydac RP-C18 Säule (4,6 mm × 25 cm) an. Ein Teil des so modifizierten Peptids wird der Sequenzanalyse zugeführt, mit dem anderen Teil ergibt eine Massenbestimmung ein Molekülmasse von 4276,5 ± 0,6 Da (Massenspektrum siehe Abb. 6b). Aus der Massendifferenz von 348,5 ± 0,6 Da zwischen dem alkylierten und dem nativen Peptid wird geschlossen, daß das Peptid sechs Cysteine enthält, welche zudem mit drei Disulfidbrücken untereinander verbunden sind.

Aminosäureanalyse

Nach Gasphasen-Hydrolyse mit 6 N HCl für 1 Stunde bei 160°C werden die Aminosäuren mit einem automatischen Aminosäureanalysator (AminoQuant, Hewlett-Packard) nach Doppelmarkierung mit OPA/Fmoc mit dem Standardprogramm analysiert. Die Ergebnisse einer Aminosäureanalyse des erfindungsgemäßen Peptids sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1

Aminosäurezusammensetzung von hBD-1

Aminosäure	nASA	n _{Seq}	Aminosäure	n _{ASA}	n _{Seq}	-
Asx -	2.38	2	Tyr	2.53	3	_
Glx*	2.06	2	Val	1.03	A	10
Ser	2.38	3	Phe ^a	1.00	1	
His	0.88	1	Пе	2.00	2	
Gly	4.12	4	Leu	1.06	1	15
Thr	1.71	2	Lys .	4.26	4	
Ala .	2.03	. 2	Pro	0.97	1	
Arg	1.06	1	Cys ^b		6	20

5

25

35

45

60

65

^aAlle Werte sind auf Phenylalanin bezogen worden. ^bDie Anzahl der Cysteine wurden über MS bestimmt. *Asparagin und Glutamin wurden als Aspartat und Glutamat bestimmt.

Sequenzbestimmung

Sowohl das native als auch das carboxyamidomethylierte Peptid werden mittels Edman-Abbau auf einem ABI 473 A Sequenzer unter Verwendung des Standard-Programms analysiert. Die Proben werden auf mit Polybrene 30 vorbehandelte Membranen in Mengen zwischen 100 und 400 pmol aufgetragen. In Übereinstimmung mit den Ergebnissen aus der Aminosäureanalyse und den Massenbestimmungen ergibt sich die folgende Sequenz:

DHYNCVSSGG OCLYSACPIF TKIQGTCYRG KAKCCK

Datenbankvergleich

Ein Datenbankvergleich wurde mit Hilfe des HUSAR-Programmpakets an den SwissProt und EMBL-Nukleinsäure Datenbanken durchgeführt. Es wurde eine Sequenzhomologie zu verschiedenen Mitgliedern der Superfamilie der β-Defensine festgestellt, inbesondere zu dem "Tracheal Antimicrobial Peptide" (kurz TAP) von Rind.

Beispiel 3

Synthese von Oligonukleotiden

Drei Primer wurden auf einem Nukleinsäure-Sythesizer (Fa. Applied Biosystems) nach der Phosphoamidit-Methode nach den Angaben des Herstellers synthetisiert, auf OPC-Säulen gereinigt und in bidest. H₂O gelöst. BD-N und BD-C bilden ein Paar sogenannter "degenerierter" PCR-Primer, welche sämtliche Codierungsmöglichkeiten für die in Beispiel 2 bestimmten amino- und carboxyterminalen Aminosäuresequenzen des β-Defensins und eine zusätzliche Linkersequenz mit Restriktionsschnittstellen für die spätere Klonierung enthalten. Mit Unip-2 wird die Erststrangsynthese der cDNA durchgeführt.

BD-N 5'-CCCGGGAATTCTAGAGAYCAYTAYAAYTGYGT-3' 32 Variationen 55
BD-C 5'-CCCGGGAATTCTAGATARCANGTNCCYTGDATYTT-3' 384 Variationen Unip-2 5'-CCTGAATTCTAGAGCTCATTTTTTTTTTTTTTTT-3'

Präparation von cDNA

Aus humanem Gewebe wurde mit Hilfe eines automatischen Nukleinsäurenextraktors (ABI, 340) Gesamt-RNA nach den Angaben des Herstellers präpariert. Aus 5 µg dieser RNA wurde die mRNA unter Verwendung des Primers Unip-2 und von MMLV-RTase (Gibco-BRL) in cDNA-Erststrang umgeschrieben.

Amplifikation der für hBD-1 codierend n cDNA

Die spezifische Amplifikation der codierenden cDNA wurde durch eine PCR an einem Thermocycler (Perkin-

Elmer-Cetus, 7000) durchgeführt. Mit twa 1 µg cDNA aus verschiedenen humanen Geweben, insbesondere des Urogenital- und Respirationstraktes, w rden mit den oben aufgeführten Prim rn nach Standardmethod n die codierenden cDNAs erhalten.

Nukleinsäure-Sequenzierung

Die Nukleinsäurensequenz nach routinegemäß ausgeführter Fluoreszenzsequenzierung ergab di unt naufgeführt Struktur. Wo die DNA-Sequ nz mit der Proteinsequenz von hBD-1 übereinstimmt, sind die Aminosäuren im Ein-Buchstaben-Code angegeben. Die Konsensussequenz für eine hypothetische Polyadenylierungs-Stelle ist einfach und für das Stop-Codon doppelt unterstrichen.

15	1	D GAC	H CAC	Y TAT	N AAC	C TGC	V GTC	S AGC	s Agt	G GGA	G GGG	Q CAA	C TGT	L CTC	Y TAT	S TCT	15 45
13	16 4 6	A GCC	C TGC	P CCG	I ATC	F TTT	T ACC	K AAA	I ATT	Q CAA	G GGC	T ACC	C TGT	Y TAC	R AGA	G GGG	30 90
20	31 91	K Aag						<u>TGA</u>	GCT	GGG	AGT	GAC	CAG	AAG	AAA	TGA	36 135
	136	CGC	AGA	AGT	GAA	ATG	AAC	TTT	TTA	TAA	GCA	TTC	TTT	T <u>AA</u>	TAA	<u>A</u> GG	180
25	181	AAA	ATT	GCT	TTT	GAA	GTA	TAA	AAA	AAA	AAA	AAA	AAA				216

Patentansprüche

1. β-Defensin hBD-1 mit nachfolgender Aminosäuresequenz

DHYNCVSSGG QCLYSACPIF TKIQGTCYRG KAKCCK

sowie dessen biologisch aktiven Fragmente und/oder Derivate, insbesondere amidierte, acetylierte, sulfatierte, phosphorylierte und/oder glykosylierte Derivate.

2. Polynukleotid kodierend für β-Defensin hBD-1 nach Anspruch 1 und/oder dessen Fragmente.

3. Polynukleotid nach Anspruch 2 dadurch gekennzeichnet, daß diese ein cDNA-Fragment der nachstehenden Formel ist

GAC CAC TAT AAC TGC GTC AGC AGT GGA GGG CAA TGT CTC TAT TCT GCC TGC CCG ATC TTT ACC AAA ATT CAA GGC ACC TGT TAC AGA GGG AAG GCC AAG TGC TGC AAG.

45

50

55

60

30

35

40

5

- 4. Verfahren zur Herstellung eines β-Defensins hBD-1 gemäß Anspruch 1 durch Extraktion von Hämofiltrat durch Kationenaustausch-Extraktion mit nachfolgender Elution der adsorbierten Substanzen, Ammoniumsulfat-Fällung der im Eluat vorhanden Peptide und Proteine, Aufnahme des Präzipitats in wäßriger Lösung und Abtrennung der Proteine durch eine Ultrafiltration, eine erneute Kationenaustausch-Chromatographie des die Peptide enthaltenden Ultrafiltrats sowie eine Umkehrphasen-Chromatographie.
- 5. Verfahren zur Herstellung eines β-Defensins hBD-1 gemäß Anspruch 1 durch Festphasensynthese im Sinne der Merrifield-Synthese mit geschützten Aminosäuren.
- Verfahren zur Herstellung eines β-Defensins hBD-1 gemäß Anspruch 1 durch routinegemäß bekannte Expression mittels gängiger biotechnologischer Vektoren.
- 7. Diagnostikmittel des Stoffes nach Anspruch 1 nach Anspruch 1 enthaltend poly- oder monoklonale Antikörper gegen β -Defensin hBD-1 oder mit der für das β -Defensin kodierenden Nukleinsäure oder mRNA.
- 8. Diagnostikmittel enthaltend den Stoff nach Anspruch 1 für Testsysteme zur Kontrolle von Plasma-, Urinund Liquor cerebrospinalis-Spiegeln dieser Substanz.
- 9. Diagnostikmittel enthaltend den Stoff nach Anspruch 1 als Marker für Funktionsstörungen des Immunsystems und von inflammatorischen Prozessen.
- 10. Arzneimittel enthaltend enthaltend den Stoff nach Anspruch 1, β-Defensin hBD-1, als wirksamen Bestandteil.
- 11. Verwendung von β-Defensin hBD-1 gemäß Anspruch 10 zur Herstellung eines Arzneimitt ls zur Behandlung von Störungen bei entzündlichen Prozessen, gestörter Entzündungsreaktion, insbesondere bei Schädigung der Makrophagenmigration.
 - 12. Verwendung von β-Defensin hBD-1 gemäß Anspruch 10 zur Herstellung eines Arzneimittels zur

Behandlung von Infektionserkrankungen, indem es als Antibiotikum verwandt wird.

Hierzu 6 Seite(n) Z ichnungen

DE 44 27 531 A

Offenl gungstag:

8. F bruar 1996

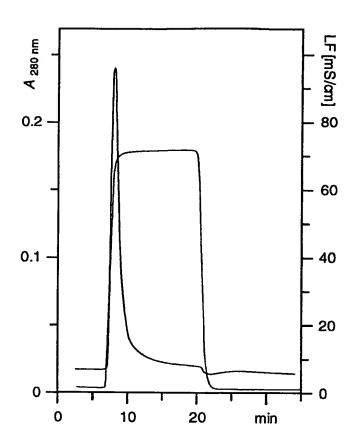


Abb. 1:
Pilot - Scale Extraktion des Hämofiltrats durch Kationenaustausch - Chromatographie (— Absorption bei 280 nm, — Leitfähigkeit).

Off nlegungstag:

DE 44 27 531 A1 C 07 K 7/00

8. Februar 1996

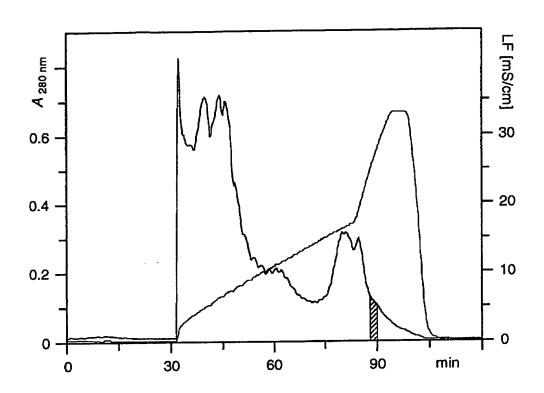


Abb. 2: Präparative Kationenaustausch - Chromatographie nach der Ultrafiltration. Die weiter aufgearbeitete Fraktion 40 ist durch Schraffur hervorgehoben (— Absorption bei 280 nm, — Leitfähigkeit).

DE 44 27 531 A1 C 07 K 7/00 8. Februar 1996

Offenl gungstag:

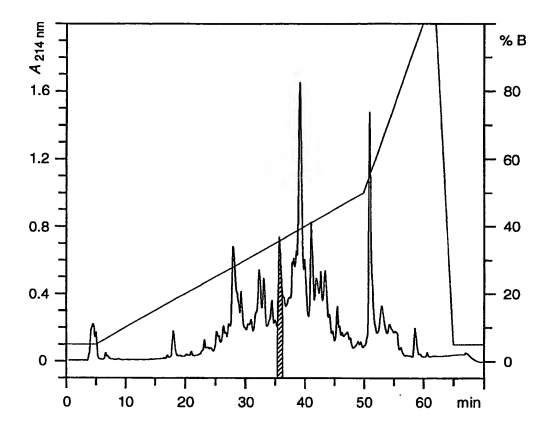


Abb. 3: Semipräparative Reverse - Phase C4 - Chromatographie der Fraktion 40 aus Abb. 2. Fraktion 36 ist durch Schraffur hervorgehoben (— Absorption bei 214 nm, — Gradient in % B).

Offenlegungstag:

DE 44 27 531 A1 C 07 K 7/00 8. Februar 1996

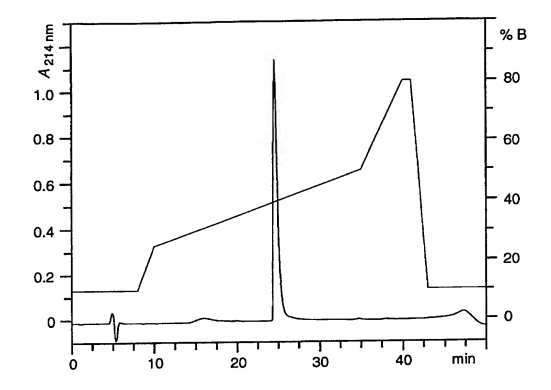


Abb. 4: Analytische Reverse - Phase C18 - Chromatographie der Fraktion 36 aus Abb. 3 (— Absorption bei 214 nm, — Gradient in % B).

DE 44 27 531 A1 C 07 K 7/00 8. Februar 1996

Offenlegungstag:

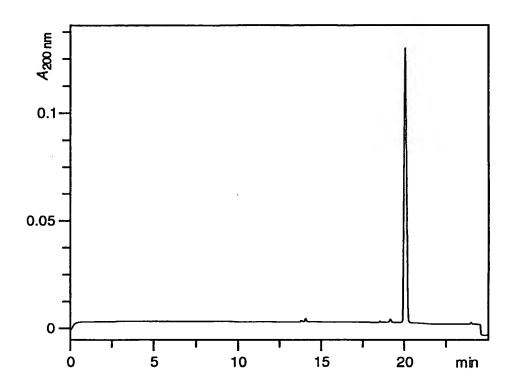


Abb. 5: Elektropherogramm des aufgereinigten Peptids aus Abb. 4.

Offenlegungstag:

DE 44 27 531 A1 C 07 K 7/00 8. Februar 1996

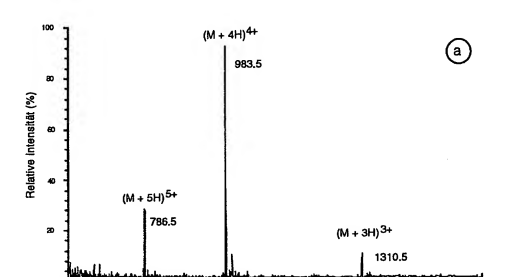
1600

1400

1300

1500

m/z



1000

700

800

1100

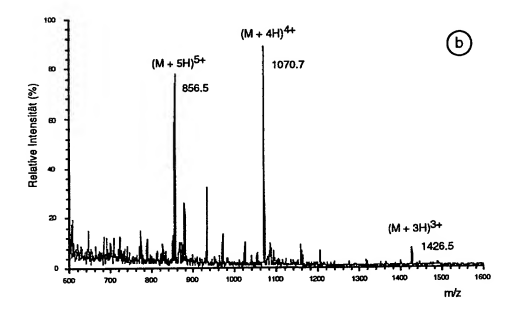


Abb. 6:
a.) Massenspektrum des nativen Peptids, b.) Massenspektrum des alkylierten Peptids

L37 ANSWER 63 OF 568 CA COPYRIGHT 2002 ACS

AN 124:255247 CA

TI Human circulating β -defensin hBD-1

IN Bensch, Klaus W.; Forssmann, Wolf-Georg; Schulz-Knappe, Peter

PA Germany

SO Ger. Offen., 13 pp.

PI DE 4427531 A1 19960208 DE 1994-4427531 19940804

AB An antibiotic peptide, hBD-1, is isolated from human hemofiltrate and a cDNA is provided for prodn. of recombinant hBD-1 for diagnosis and treatment of disturbances in inflammatory and immune processes. Thus, hBD-1, with 36 amino acid residues, was purified from human hemofiltrate by (NH4)2SO4 pptn., ultrafiltration, and chromatog. and sequenced. Degenerate PCR primers based on this sequence were synthesized and used to amplify hBD-1 cDNA from various human tissues; the cDNA was also sequenced.

L3: Entry 1 of 1 File: DWPI Feb 8, 1996

DERWENT-ACC-NO: 1996-098186

DERWENT-WEEK: 199611

COPYRIGHT 2002 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Human beta-defensin 1 isolated from haemofiltrate - useful for treating and diagnosing infection and inflammation

INVENTOR: BENSCH, K W; FORSSMANN, W; SCHULZ-KNAPPE, P

PRIORITY-DATA: 1994DE-4427531 (August 4, 1994)

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAIN-IPC

 DE 4427531 A1
 February 8, 1996
 013
 C07K007/00

INT-CL (IPC): $\underline{A61}$ \underline{K} $\underline{38}/\underline{22}$; $\underline{A61}$ \underline{K} $\underline{49}/\underline{00}$; $\underline{C07}$ \underline{K} $\underline{7}/\underline{00}$

ABSTRACTED-PUB-NO: DE 4427531A

BASIC-ABSTRACT:

beta-defensin, hBD-1, of formula (I) and its biologically active fragments and/or derivs. (esp. amidated, acetylated, sulphated, phosphorylated and/or glycosylated) are new: DHYNCVSSGGQCLYSACPIFTKIQGTCYR GKAKCCK (I). Also new is nucleic acid (II), pref. the 108 base sequence given in the specification, encoding (I) or its fragments.

USE - hBD-1 is used to treat inflammation (partic. where associated with abnormal macrophage migration) or (as an antibiotic) infection. Antibodies (mono- or poly-clonal) that react with hBD-1 (a marker for functional disorders of the immune system and of inflammatory processes) can be used diagnostically, e.g. to measure levels of hBD-1 in plasma, urine or cerebrospinal fluid. Probes that hybridise with (II) can be used similarly.